Use of flavonoid glycosides, tanning agents and microorganisms for the therapy and prophylaxis of diabetes mellitus

Cited documents:

P0402049 (A2)

XP002081613 (A)

JP3240725 (A)

XP002081614 (A)

JP8040923 (A)

more >>

Publication number: EP0956867 (A1) Publication date: 1999-11-17

Inventor(s): LIEBEL FRANZ-PETER DR [DE] Applicant(s): LIEBEL FRANZ PETER DR [DE]

Classification:

- international:

A61K31/22: A61K31/366: A61K31/404: A61K31/475: A 61K45/06; A61K31/21; A61K31/366; A61K31/403;

A61K31/475; A61K45/00; (IPC1-7): A61K45/06; A61K31/35; A61K31/70; A61K35/78

- European: A61K31/704; A61K31/22; A61K31/366; A61K31/404; A61K31/475; A61K45/06; A61K45/06

Application number: EP19980108560 19980512 Priority number(s): EP19980108560 19980512

improve the permeability of the intestinal mucosa.

Abstract of EP 0956867 (A1)

Flavanoid glycosides are useful for the treatment and prevention of insulin-resistance diseases, especially diabetes mellitus. For the treatment and prevention of insulin-resistance diseases, especially diabetes mellitus, a composition of any of the following flavonoid glycosides are used to improve a permeability defect of the small intestine mucosa. The flavonoid glycosides are selected from: hesperidine, rutoside, rutosidtrihydrate, glycoside of anthocyanidine, pelargonidine, cyanidine, malvidine, the tanning agents Folia Theae of Camellia sinensis, Fructus Myrtilli of Vaccinium myrtillus, Fructus castaneae of Castanea sativa, catechu of Acacia catechu, Herba Agrimoniae of Agrimonia eupatoria, Herba Alchemiliae of Alchemilia xanthochlora, Folia castaneae of Castanea sativa, Herba Fragariae of Fragaria vesca, Cortex Hamamelidis of Hamamelis virginiana. Folia Juglandis of Juglans regia, Radix Ratanhiae of Krameria triandra, Radix Tormentillae of Potentilla erecta. Herba Anserinae of Potentilla anserina, kino of Pterocarpus marsupium, gailae of Quercus infectoria, Cortex Quercus of Quercus robur, Folia Rubi fruticosi of Rubus fruticosus, Herba Sanguisorbae of Sanguisorba officinalis, and/or Gambir Catechu of Uncaria Gambir. Independent claims are also included for: (1) a method for treating insulin resistance disease as above using a combination of the microorganisms: Lactobacillus acidophilus, Lactobacillus bifidus and Saccharomyces boulardii, where the microorganisms settle the intestinal mucosa where they positively influence the nature and amount of enterotoxic substances; (2) a method for the treatment and prophylaxis of insulin-resistance diseases, comprises the administration of amylopectin-low foods, especially preserves, trypsin, chymotrypsin, carboxypeptidase A und B, alpha -amylase, all are administered together with plant proteases bromelain, papain und carboxypeptidasen; (3) a method as above, but using HMG-CoA-reduktase-inhibitor simvastatine, lovastatine, pravastatine and fluvastatine, which cause an increase in NO-synthase and lower an increase in G-protein-membrane association; (4) a method as above using alpha 2-receptor-antagonist yohimbim, which reduces the alpha 2-adrenergenic insulin secretion inhibition in beta -cells and inhibits the phosphorylation of insulin receptors in vessel endothelium; and (5) a method as above administering vitamins A, B1, B2, B6, B12, folic acid, nicotinamide, pantothenic acid, C, D, E, biotin, carnitine, alpha -liponic acid,

rutoside, hesperidine, the electrolytes Mg, Ca, K, Na, trace elements Fe, I, Zn, Cu, Mn, Mo, Se, Cr to Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



Europäisches Patentamt European Patent Office

(11) EP 0 956 867 A1

Office européen des brevets

(12) EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 17.11.1999 Patentblatt 1999/46 (51) Int. Cl.⁶: A61K 45/06, A61K 31/70, A61K 31/35. A61K 35/78

(21) Anmeldenummer: 98108560.8

(22) Anmeldetag: 12.05.1998

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI (71) Anmelder: Liebel, Franz-Peter, Dr. D-33619 Bielefeld (DE)

(72) Erfinder: Liebel, Franz-Peter, Dr. D-33619 Bielefeld (DE)

(54) Verwendung von Flavonoidglykosiden, Gerbstoffen und Mikroorganismen zur Therapie und Prophylaxe des Diabetes meilitus

(57) Es wird ein pathogenetisches Konzept der Insulinresistenz und des darauf basierenden Diabetes mellitus vorgelegt.

Das Konzept geht aus von einem Permeabilitätsdefekt der Dünndarmmukosa, der zu einer Inaktivierung der Insulinrezeptoren im Geläßendothel und im weiteren zu einer Insulinmangelsituation an den Zielzellen führt

Mit verschiedenen Substanzen wird gezielt in die Pathogenese der Insulinresistenz eingegriffen. Gebessert werden dabei auch sogenannte diabetische Begleiterkrankungen.

Beschreibung

1. Verwendbarkeit der Erfindung

- 5 [0001] Das hier vorgestellte pathogenetische Konzept zeigt im einzelnen auf, welche pathophysiologischen Zustände und welche Mechanismen zu einer Etablierung einer Insulinresistenz führen.
 - [0002] Es ist unmittelbar einsichtig, daß man mit einem solchen Konzept in der Lage ist, mit geeigneten Substanzen ursächlich die Insulinresistenz zu therapieren.
- [0003] Darüberhinaus werden durch die Therapie der Insulinresistenz zwangsläufig solche Erkrankungen gebessert, 10 in deren pathogenetischem Ablaufschema die Insulinresistenz oder zur Insulinresistenz führende pathophysiologische Zustände erscheinen.

2. Stand der Technik

- 15 [0004] Die derzeitigen Modelle zur Pathogenese der Insulinresistenz sind falsch oder treffen neben das eigentliche Problem, das darin besteht, die Entwicklungsschritte bis hin zu einer Insulinresistenz aufzuzeigen.
 - [0005] Vergleiche Berger, H.: Diabetes mellitus. Urban & Schwarzenberg, 1995, S.381. Ausgehend von Hyperinsulinamie oder Hyperigykämie wird die Insulinresistenz in einem Kausalschrift erreicht; der Pathomechanismus blebt unaufgeldärt.
- 20 [0006] Vergleiche Mehnert, H. et al. (Hrsg.): Diabetologie in Klinik und Praxis, Georg Thieme Verlag, 1994, S.56. Hier wird die Insulinresistenz gleich als primärer Defekt des Zielgewebes postuliert.

3. Vorteile des Verfahrens

- 25 [0007] Die Behandlung eines auf einer Insulinresistenz und einer Erschöpfung der β-Zellen basierenden Diabetes mellitus mit Sulfonylharnstoffen oder Biguaniden ist bereits vorn Grundsatz her falsch.
 - [0008] Eine Insulinbehandlung schont die β-Zellen und behebt den Insulinmangel an den Zielzellen.
 - [0009] Die Insulinresistenz jedoch kann durch eine Insulinbehandlung nicht gebessert werden. Das hier vorgelegte Konzept mit den genannten Substanzen bietet ietzt die Möglichkeit, in die Pathogenese der Insulinresistenz gezielt ein-

4. Darstellung der Lösung

4.1. Zeichenerklärung

[0010]

35

45

30 zugreifen.

- Die Knoten der Kausalstruktur repräsentieren pathophysiologische Zustände.
- Die Kanten, d.h. die gerichteten Verbindungen der Form A ---> 8 und A --- | B bedeuten:
- Ø Der pathophysiologische Zustand A erzeugt im ersten Fall eine Zunahme, im zweiten Fall eine Abnahme der Meßwerte des pathophysiologischen Zustands B.
 - A/ und A/ bedeuten:
 - Der pathophysiologische Zustand A befindet sich im ersten Fall oberhalb, im zweiten Fall unterhalb eines Normbereichs

[0011] In der Fig.1 verwendete Abkürzungen:

abgeb. abgebaut aktivi-tukoz. aktivi-tukoz. aktivi-tukoz. aktivi-tukoz. aktivi-tukozyten sipha2-adr. alpha2-adrenerge Einwirk. Einwirkung Endoth-Fkht. Endothel-Funktion Erschöpt. Erschöpfung G-Prot. G-Proteine G-Broteine G-Broteine

HpHb Haptoglobin-Hämoglobin-Komplex

InsEintrsp. Insulineintransport

InsRez.ph. Insulinrezeptor phosphoryliert

InsWkg. Insulinwirkung

Leuk.Mediat. Leukozyten-Mediatoren

Leukoz. Leukozyten

Mediat. Mediatoren

Mikrozirk. Mikrozirkulation

Mukosaepith. Mukosaepithel

NO Stickoxid
PDDM verst. Permeabilitätsdefekt der Dünndarmmukosa wird verstärkt

periph. peripher

10 Phosph.I.Myosink. Phosphorylierung leichter Myosinketten

PKC Proteinkinase C prādiab. prädiabetisch Psych.Streß Psychischer Streß Bheol Rheologie 15 Säugl. Säuglinge Schädig. Schädigung Sekr.Regul. Sekretionsregulatoren Ser-Pos. Serin-Position Thr-Pos. Threonin-Position

zo Transp. Transport Ueberempf.geg.psych. Ueberempfindlichkeit gegen psychische

Vit.A Vitamin A Zielz. Zielzelle

25 4.2. Schaubild

Ueberblick:

[0012] Der zentrale Punkt des Kausalablaufs ist die Inaktivierung der Insulinrezeptoren des Gefäßendothels. Dadurch wird der Insulintranscort über das Endothel zu den Zielzellen vereitelt.

[0013] Es ist damit die Frage zu klären, welche Mechanismen zur Inhibierung der Insulinrezeptoren im Gefäßendothel führen. Es sind drei Ursachen zu nennen:

- Adrenalinwirkung mit Phosphorylierung des Insulinrezeptors an der Serin-Position.
- Glukosewirkung mit Aktivierung der Proteinkinase C und Phosphorylierung des Insulinrezeptors an der Threonin-Position
 - Einwirkung von Leukozyten-Mediatoren mit Aktivierung der Proteinkinase C und Phosphorylierung des endothellalen Insulinrezeptors an der Threonin-Position.
- 40 [0014] Damit erhebt sich vor allem die Frage, wie die letztgenannte pathologische Aktivierung entsteht. Hierzu wird ein Permaabilitätsdefeld der Dündarmmukosa postuliert, der Schadstoffe passieren läßt. Die Schadstoffe schädigen das Mukosachtheil und die Ausschüftung von Mediatoren aus Leukozyten, die auch am Endothel wirken.
- [0015] Es werden somit drei Hypothesen eingesetzt:

Hypothese 1

[0016] Ein Permeabilitätsdefekt der Dünndarmmukosa läßt Schadstoffe pssieren, die zu einer Entzündungsreaktion der Mukosa führen, mit einer Schädigung wandständiger Enzyme und weiterer Beeinträchtigung der Durchlässigkeit.

Hypothese 2

[0017] Die im peripheren Blut erscheinenden Schadstoffpartikel sind infolge einer besonderen Gestalt schwer phagozytierbar und führen zu einer steten Aktivierung der Leukozyten.

Hypothese 3

[0018] Die Leukozyten-Mediatoren bewirken in den Membranen der Gefäßendothelzellen eine Proteinkinase C-Akti-

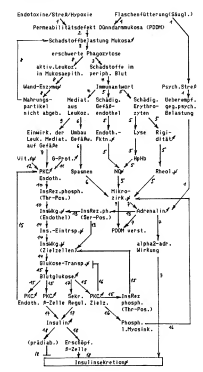


Fig.1

4.3. Erläuterung der Kausalverweise:

[0019]

....

5

10

25

90

95

45

50

Aufgrund der fühlindlichen Flaschenfütterung entsteht ein Permebilitätsdreitet der Dünndarmnukosa (PDDM), der lebenstang fortbesteht. Ein solche Permebilitätsdreitelt, kann durch Endokone, Strell, interenabilitätsdreitelt, kann durch Endokone, Strell, interelle Ischärine, Nahrungskarenz und bakterielle Fehlbesiedlung des Gastrointestinaltrakts verstärkt oder auch primär indrizent werziete.

Die Flaschenfütterung bedeutet für den Säugling eine außerordentlich hohe Streßbelastung, so daß sich eine generelle Ueberempfindlichkeit gegenüber psychischen Belastungen etablieren kann.

Der Chymus enthält nach der Dünndarmpassage auch bei Stoffwechselgesunden noch Protein-Polysaccharid-Komplexe, Gluten, Polypeptide, Grenzdechrine und Polysaccharide. Es wird angenommen, daß eine erhöhte Mukosapermeabilität ein gesteigertes Eindringen eben dieser Substanzen bewirkt, zusätzlich zu allergisierenden Nahrungsbestandtellen, Aromastoffen und Umweitgiften sowie bakteriellen Stoffwechseiprodukten und Bakterien.

Die nicht bereits in der Darmmukosa abgefangenen Schadstoffe gelangen über das Portablut zur Leber, der zweiten Station der Fremdstoffbeseitigung. Als dritte Garde der Immunabwehr treten Blutzellen in Aktion, und erst danach erscheinen körperfremdie Stoffe im perioheren Blut.

Es wird vermutet, daß Grenzdextrine und Protein-Polysaccharid-Komplexe sowie weitere unidentifizierte Schadstöftpartikel zwar phagozyfiert werden, daß eis aber aufgrund einer besonderen Gestalt den Verdauungsenzymen des Gaströmtestinaltraktes und den Enzymen der Phagozyten keine Angriffstläche bieten. Die Schadstoffe reichem sich in den Leukozyten an und bewirken dedurch

- eine Herabsetzung der Phagozytosefähigkeit,
- die Ausschüttung lysosomaler Faktoren in den extrazellulären Raum,
- eine verstärkte Sekretion von Mediatoren
 - -

Die Auswirkungen der erschwerten Phagozytose sind Schädigungen des Gefäßendothels und der Erythrozyten

Der Angriff an den Membranlipiden der Erythrozyten mindert die Formbarkeit, eine Verringerung der Fließeigenschaften des Blutes ist die Folge. Fortgesetzte schädigende Einflüsse führen zur Hämolyse.

Haptoglobin-Hämoglobin-Komplexe (HpHs), freies Hämoglobin und Bilirubin treten auf. Endorhelschädigungen sind die Ursache für unzweichende Stickoxidireisetzung, die zudem noch durch Haptoglobin-Hämoglobin-Komplexe beeinträchtigt wird.

Bei verschiedenen Immunprozessen zeigen sich am Gefäßendothel zelluläre Infiltrationen der Intima und der Subintima mit Makrophagen, Monozyten, Granulozyten und Mastzellen.

Die Folge sind akute und chronische Umbauprozesse der Gefäßwand, die zu lokalen Konstriktionen und Spasmen führen können.

Die reduzierte Mikrozirkulation mit den damit verbundenen Hypoxiezuständen erhöht Adrenalin und damit die alpha2-adrenerge Insulinsekretionshemmung.

Es besteht die Möglichkeit, daß überhöhte Adrenalinspiegel eine Minderung der intestinalen Barrierefunktion

Hypoxie, intestinale Ischämie verschlechtern die Integrität der Dünndarmmukosa.

Aktiwierte Leukozyten in der Dünndarmmukosa schädigen das Mukosaepithel und die lokalisierten wandständigen Ernzyme, z.B. die (1---50)Gulwosidase, so daß infolge einer mangeinden Aktivität der Wand-Ernzyme ein unvollständiger Nährstoffabbau statfinidet, der die Menge polentieller Schadstöffe erhöht.

Die von Schadstoff-belasteten Leukozyten sezernierten Mediatoren verfolgen den Zweck, weitere Leukozyten zu aktivieren. Dies geschieht z.B. mit Hilfe von Leukotrien B4 (LTB4) und 5-Hydroxyeicosatetraensäure (5-HETE). Auch Diazkoltoverin (DAG) kann im Blut nechoewiesen werden.

Da die Aktivierung der Leukozyten über die Bildung von Inositoltriphosphat (IP3) und Diacylglycerin (DAG) mit

nachfolgender Aktivierung der Proteinkinase C (PKC) erfolgt, ist es denkbar, daß die genannten Metaboliten auch in dem in unmittelbarer Nähe befindlichen Endothel den DAG-PKC-Weg anstoßen.

Zusammenfassend wird formuliert:

a'

Enzymatisch schwer aufschließbare Schadstoffpartikel verursachen eine fortgesetzte Aktivierung der Leukozyten. In besonderem Verdacht stehen Grenzdextrine und Protein-Polysaccharid-Komplexe aus Poaceae- und Solanacea-Arten sowie Bakterien- und Zelltrümmer aus der zum Teil suizidalen Phagozytose der Leukozyten in der Dammulkosa.

b.)

Von Leukozyten sezernierte Mediatoren zur PKC-Aktivierung wirken in den Membranen von benachbarten Leukozyten und Gefaßendotheizellen.

10

10

15

30

35

40

50

Durch PKC wird der Insulinrezeptor des Gefäßendothels an der Threonin-Position, Aminosäure 1348, phosphoryliert und so inaktiviert.

Dadurch wird der Insulinrezeptorkomplex gehindert, gebundenes Insulin durch die Endothelzelle hindurch zu transportieren und an der kontralateralen Plasmamembran wieder freizusetzen. Das insulimmotekül kann dann den Insulinrezeptor der metabolisch relevanten Zietzelle, z. B. der Muskel- oder Fetzelle nicht erreichte.

20 11

Eine erhöhte Aktivierung der Phospholipase C wäre durch eine vermehrte Membranassoziation der Signalvermittelnden G-Proteine möglich.

Die verstärkte Membranassoziation der G-Proteine wiederum bildet sich als Folge einer intensiveren Prenylierung.

Die Steigerung der Prenyllierung könnte verursacht sein durch eine vermehrte Cholesterinzufuhr mit Hemmung der Squalen-Synthase und daraus sich ergebender Begünstigung der Prenyl-Transferasen. Exkurs:

Das frühe Eingreifen in den Mevalonat-Stoffwechsel durch HMG-CoA-Reduktase-Hemmer (HCRH) stoppt neder Cholesterinerzeugung vermutlich auch die Prenylierungen. Die Abnahme der Prenylierung ist für Ubiquinon nachgewiesen. Zum Nachweis dieses Effekts für G-Proteine verwendet man, daß die Signalübermittlung zur Aktivierung von Makrophagen mit Hilfe von G-Proteinen bewerkstelligt wird.

Bei der Hemmung der extrahepatischen HMG-CoA-Reduktase durch HCRH sind somit zwei Effekte von Bedeutung:

a. Hemmung der Prenylierung von G-Proteinen.

b. Verringerung der LDL-Oxidation durch Makrophagen. Da oxidiertes LDL die endotheliale NO-Synthetase mindert, ist durch HCRH eine Verbesserung der endothelialen NO-Synthetase zu erwarten.

Eine Inhibition des Insulinsignals wird auch durch eine pathologische Plasmamembranzusammensetzung erzeugt. Ein Vitamin A-Mangel, wie er bei Diabetes infolge ungenügender Carotinspaltung auftritt, könnte hier beteiligt sein.

45

Insulinrezeptoren werden durch Katecholamine inhibiert. Es geschieht durch die Phosphorylierung der β -Untereinheit des Insulinrezeptors an der Serin-Position, Aminosauren 1305 und 1306. 14

Durch die Inaktivierung der Insulinrezeptoren des Getäßendothels sind die Insulinrezeptoren der Zielzellen unterversorgt, der Glukose-Eintransport ist gestört. Hierbei steuern die Insulinrezeptoren den Glukosetransport vermutlich über die Aktivierun om Phosobholioses C (PLC).

15

Der verminderte Glukose-Eintransport in die Zielzellen läßt die Blutglukose ansteigen. Bei hohen Blutglukosekonzentrationen tritt eine Verringerung der Insulin-Signaltransduktion auf.

Es ist anzunehmen, daß das durch Glukose reduzierte Insulinsignal die Folge einer Aktivierung der Proteinki-5 nase C ist.

Die bei hohen Blutglukosekonzentrationen aktivierte Proteinkinase C bewirkt gleichzeitig eine Verstärkung des Glukosetransports, so daß bei erhöhtem Glukosespiegel ein Glukose-Eintransport auch insulinunabhängig

bewerkstelligt werden kann.

Außerdem phosphoryliert PKC die leichten Myosinketten der glatten Muskulatur. Durch diese Phosphorylierung wird die glatte Muskulatur zur Kontraktion angeregt.

- Die erhöhte Blutglukose ist an der pankreatischen B-Zelle Ursache für die Steigerung der Insulinsekretion, die über die Glukose-induzierte Erhöhung der PKC-Aktivität und über weitere Sekretionsregulatoren gesteuert wird.
- Durch den fortwährenden Sekretionsreiz erschöpft die B-Zelle; der prädiabetische Hyperinsulinismus geht in einem langdauernden Prozeß in einen Hypoinsulinismus über.

Patentansprüche

5

10

15

90

95

- 1. Zur Therapie und Prophylaxe von Erkrankungen, die eine Insuliresistenz aufweisen, insbesondere des Diabetes mellitus, werden in beliebiger Auswahl und Kombination die Flavonoidglykoside
 - Hesperidin,
 - Rutosid.
 - Rutosid-Trihydrat.
 - die Glykoside der Anthocyanidine
- Pelargonidin, 20
 - Cyanidin,
 - Malvidin.

 - die erprobten Gerbstoffdrogen
- Folia Theae von Camellia sinensis, Fructus Myrtilli von Vaccinium myrtillus. 25
 - - Fructus castaneae von Castanea sativa sowie die wenig erprobten und daher mit Risiko behafteten Gerbstoffdrogen
 - Catechu von Acacia catechu,
 - Herba Agrimoniae von Agrimonia eupatoria.
 - Herba Alchemillae von Alchemilla xanthochlora.
 - Folia castaneae von Castanea sativa.
 - Herba Fragariae von Fragaria vesca,
 - Cortex Hamamelidis von Hamamelis virginiana.
 - Folia Juglandis von Juglans regia.
 - Badix Batanhiae von Krameria triandra. Badix Tormentillae von Potentilla erecta
 - Herba Anserinae von Potentilla anserina.
 - Kino von Pterocarpus marsupium.
 - Gallae von Quercus infectoria.
 - Cortex Quercus von Quercus robur.
 - Folia Rubi fruticosi von Rubus fruticosus.
 - Herba Sanguisorbae von Sanguisorba officinalis.
 - Gambir Catechu von Uncaria Gambir
 - angewendet, dadurch gekennzeichnet, daß durch diese Stoffe in bekannter Weise ein Permeabilitätsdefekt der Dünndarmmukosa gebessert werden kann, so daß dadurch ein pathophysiologischer Anfangszustand eines neu entwickelten pathogenetischen Konzepts der Insulinresistenz verbessert wird.
 - 2. Zur Therapie und Prophylaxe von Erkrankungen, die eine Insuliresistenz aufweisen, insbesondere des Diabetes mellitus, werden in beliebiger Auswahl die Mikroorganismen
 - Lactobacillus acidophilus.
 - Lactobacillus bifidus und
 - Saccharomyces boulardii
 - angewendet, dadurch gekennzeichnet, daß sich durch diese Stoffe in bekannter Weise eine physiologischere Bakterienbesiedlung des Darms einstellt, die Art und Menge der in die Darmmukosa eindringenden Schadstoffe günstig beeinflußt, wodurch wiederum ein Anfangszustand eines neu entwickelten pathogenetischen Konzepts der Insulinresistenz gebessert wird.

- Verwendung der Stoffe gemäß Anspruch 2 mit der Möglichkeit, die Liste der einsetzbaren Substanzen zu erweitern durch
- Saccharomyces cerevisiae,
- appliziert z.B. als sogenannte Bäckerhele oder Bierhele.
 - Zur Therapie und Prophylaxe von Erkrankungen, die eine Insuliresistenz aufweisen, insbesondere des Diabetes mellitus, werden
- Nahrungsmittel mit reduziertem Amvlogektingehalt, inbesondere Amvlogektin-reduzierte Konfit
 üren.
 - die Pankreas-Verdauungsenzyme
 - Trypsin,
 - Chymotrypsin,
 - Carboxipeptidase A und B.
 - alpha-Amylase.
 - möglichst alle Enzyme gleichzeitig zu den Mahlzeiten, sowie in beliebiger Auswahl die in Pflanzen enthaltenen
 - Proteasen
 - Bromelain,
- Papain und
- 20 Carboxipeptidasen

angewendet, dadurch gekennzeichnet, daß sich durch diese Stoffe in bekannter Weise eine bessere Situation hinsichtisch der Verdauung von Protein-Polysaccharid-Komplexen, Polypeptiden und Amylopektin einstellt, die Art und Menge der in die Darmmukosa eindringenden Schadsloffe günstig beeinflußt, wodurch ein Anfangszustand eines neu entwickelten pathogenetischen Konzepts der Insulinresistenz gebessert wird.

25

15

- Zur Therapie und Prophylaxe von Erkrankungen, die eine Insuliresistenz aufweisen, insbesondere des Diabetes mellitus, werden die HMG-CoA-Reduktase-Hemmer
- Simvastatin
- Lovastatin,
 - Pravastatin und

Yohimhim

- Fluvastatin
 - angewendet, bei gemessenem erhöhten Serumcholesterin eine der Substanzen mit Bevorzugung von Simvastätin, dadurch gekenzeichnet, daß sich durch diese Slöffe in bekannter Weise eine Erhöhung der NO-Synthetase und eventuell eine Senkung überhöhter G-Protein-Membranassoziationen einstellt, wodurch Zwischenzustände eines neu entwickelten gathogenetischen Konzepts der Insulinresisteru gebessert werden.
- Zur Therapie und Prophylaxe von Erkrankungen, die eine Insuliresistenz aufweisen, insbesondere des Diabetes mellitus, wird der alpha2-Rezeptor-Antagonist
- 40

50

- angewendet, dadurch gekennzeichnet, daß sich durch diesen Stoff in bekannter Weise an der β-Zelle eine Lockerung der alpha2-adrenergen Insulinsekreibnishemmung und am Geläßendothel eine Minderung der Katecholamin-induzierten Insulinrezeptorphosphorplierung einstellt, wodurch wiederum Zwischenzustände eines neu entwickleten oathbogenetischen Konzeotis der Insulinresistenz bessernd beeinfulßt werden.
- 7. Zur Therapie und Prophylaxe von Erkrankungen, die eine Insuliresistenz aufweisen, insbesondere des Diabetes
 - mellitus, werden in einer Art Schrotschuß-Strategie
 - die Vitamine A, B1, B2, B6, B12, Folsäure, Nicotinamid, Pantothensäure, C, D, E, Biotin, Carnitin, alpha-Liponsäure, Butosid, Hesperidin.
 - · die Elektrolyte Mg, Ca, K, Na
 - sowie die Spurenelemente Fe, J. Zn, Cu, Mn, Mo, Se, Cr angewendet, dadurch gekennzeichnet, daß möglichst viele dieser Stoffe möglichst gleichzeitig eingesetzt werden, weiter dadurch gekennzeichnet, daß sich durch diese Substanzen eine Besserung einstellen könnte hinsichtlich
 - einer Ernährungmangelsituation von Epithelzellen der Dünndarmmukosa und eines damit verbundenen Permeabilitätsdefekts, oder hinsichtlich

- einer Ernährungsmangelsituation der Leukozyten und eines damit verbunden Defekts der Phagozytoselähigkeit, oder hinsichtlich
- einer unphysiologischen Bakterienbesiedlung des Gastrointestinaltraktes und einer damit verbundenen Bildung von Schadstoffen, oder hinsichtlich
- einer gestörten Funktion des Gefäßendothels.
- so daß pathophysiologische Zustände des neu entwickelten pathogenetischen Konzepts der Insulinresistenz bessernd beeinflußt werden.
- Verwendung der Stoffe gemäß Anspruch 1 bis 7 zur Erreichung milderer Verlaufsformen für die sogenannten diabetischen Spätschäden bzw. für die sogenannten diabetischen Begleiterkrankungen

 - Mikro- und Makroangiopathie,
 Hypertonie.
 - periphere Neuropathie.
 - Neohropathie.

5

15

45

- nichtalkoholische Steatohepatitis,
- Polyarthritis und
- Herzrhythusstörungen.
- au da das neu entwickelte pathogenetische Konzept der Insulinresistenz pathophysiologische Zustände oder sogar Kausakletten aufweist, die auch in den pathogenetischen Konzepten der obigen Spätlotigen bzw. Begleiterkrankungen zu finden sind, so daß eine Besserung solcher gemeinsamer pathophysiologischer Zustände auch die Entwicklung der genannten Erkrankungen günstig beeinflußt.
- 25 9. Verwendung von Messungen
 - einer verminderten Phagozytosefähigkeit von Monozyten und Granulozyten, und/oder
 - einer verminderten Leukozytenanzahl im Serum, und/oder
 - einer erhöhten Anzahl Cytotoxischer T-Lymphozyten im Serum, und/oder
- 30 einer verminderten Konzentration von Serumtransferrin als Marker für einen sich entwickendren Diabeles mellitus, oder als Marker für sich entwickelnde diabetische Begleiterkrankungen aus der Liste der Erkrankungen gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Leukozytenaktivitäten wesentlich sind für die Ausbildung darakteristischer pathophysiologischer Zustände in dem neuen pathogenetischen Konzept der insulinresistenz.
 - Verwendung von Anspruch 9 dadurch ergänzt, daß zur Sicherung der Prognose eines Diabetes mellitus oder einer sogenannten diabetischen Begleiterkrankung beliebig viele der Hämolyseanzeichen
 - Erhöhung des unkonjugierten Bilirubins,
- 40 Erhöhung der LDH-Aktivität,
 - Erhöhung des freien Serumhämoglobins.
 - Erhöhung des Retikulozyten-Produktionsindexes und
 - Erniedrigung des Serumhaptoglobins
 - verwendet werden, dadurch gekennzeichnet, daß eine Hämolyse u.a. durch die Aufnahme von Schadstoffen in den Eryfrrozyten oder durch die Phagozytoseaktivität der Leukozyten entsteht, und daß die Hämolyse dadurch an einer charakteristischen Stelle des neu entwickelten pathogenetischen Konzepts der Insulinresistenz lokalisiert ist.



Europäisches Patentamt

ches EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 98 10 8560

	EINSCHLÄGIGI				
Categorie	Kennzeichnung des Dokur der maßgeblich	ments mit Angabe, soweit erforderlich, en Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)	
х	12. Dezember 1990	YASHIBARA BIOCHEM LAB) - Zeile 12; Ansprüche	ARA BIOCHEM LAB) 1,8 A61K45/06 A61K31/70		
х	DATABASE WPI Section Ch, Week 9: Derwent Publication Class A96, AN 91-3! XP002081613 & JP 03 240725 A (1, 28. Oktober 1991 * Zusammenfassung 1				
х	DATABASE NPI Section Ch, Week 95.6 Section C				
х	Class B04, AN 97-50 XP002081615	ns Ltd., London, GB; 04325 SHU Z), 12. Juni 1996	1,8	A61K	
		-/			
Recherchenort Absolute		Abschlußdatum der Recherche		PrOfer	
DEN HAAG 21.		21. Oktober 199	8 LEI	LEHERTE C.F.M.	
X : von Y : von ande A : tech O : nich	ATEGORIE DER GENANNTEN DOX besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Vertindung eren Veröffentlichtung derneben Katel intelogischer Hintergrund tachriftliche Offenbarung scheniteratur	E: hiteres Patent mach dem Ann g mut einer D: in der Anmeld gone L: aus enderen G	dokument, das jedo neldedatum veröffer lung angeführtes Do Sründen angeführte	ntlicht worden ist ekument	



Europäischee Patentamt EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT EP 98 10 8560

	EINSCHLÄGIGI				
Kategorie	Kennzeichnung des Dokur der maßgeblich	nents mit Angabe, soweit erforderlich, en Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (InLCI.6)	
x	Class D13, AN 97-41 XP002081616	BASE WPI 1,8 ion Ch, Week 9739 ment Publications Ltd., London, GB; is Di3, AM 97-419359 2081616 09 187230 A (NIPPON FLOUR MILLS CO , 22. Juli 1997			
x	DATABASE MEDLINE US MATIONAL LIBRARY OF MEDICINE (NLM), BETHESDA, MD, US CHERIAN S ET AL: "Antidiabetic effect of a glycoside of pelargonidin isolated from the bark of Ficus bengalensis Linn." XP002081612 * Lusammenfassung * a L NDIAN J BIOCHEM BIOPHYS, AUG 1992, 29 (4) P380-2, INDIA		RECHERCHERTE		
x	inflammation: Effectheir release" ANGIOLOGY, 1994, 45 XP002081607 USA	GIOLOGY, 1994, 45/6 SUPPL. (554-559), 002081607		SACHGEBIETE (Inf.Cl.6)	
X LACOMBE C. ET AL: "Activing on the hemorheological diabetes" INT. ANGIOL., 1989, 8/4 SU XP00202680 Italy " Zusammenfassung "		8/4 SUPPL. (45-48),	1,8		
	Repharphenori	Abschlußdatum der Recherche		Profer	
DEN HAAG		21. Oktober 1998	LEF	LEHERTE C.F.M.	
X von Y von ande A tech O nich	ATEGORIE DER GENANNTEN DOK besonderer Bedeutung allem betrach besonderer Bedeutung in Verbindung ren Veröffenflich ung derselben Kateg nologischer Hintergrund socheffliche Offenbarung oberfilierten.	E: Alteres Patentido et nach dem Anmel mit einer D: in der Anmeldun orie L: aus anderen Grü	kument, das jedo dedatum veröffer g angeführtes Do nden angeführtes	flicht worden ist kument	



Europäisches Patantamt EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT EP 98 10 8550

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich,		Betrifft	KLASSIFIKATION DER	
Kategorie	der maßgeblichen T	oile	Anspruch	ANMELDUNG (Int.CL6)
х	BEHAR A. ET AL: "Cap lymphatic resorption Application to the ph activity of Daflon 50 INT. ANGIOL., 1989, 8 XP002081609 Italy * Seite 29, Spalte 2,	armacodynamic 0 mg" /4 SUPPL. (27-29),	1,8	
х	LACOMBE C. ET AL: Memorheological improvement after Daflon 500 mg treatment in diabetes' INT. ANGIOL., 1988, 7/2 SUPPL. (21-24), XP002081610 1al			
X	BOUSKELA E ET AL: "Effects of oral administration of purified micronized flavonoid fraction on increased microvascular permeability induced by various agents and on ischemia/reperfusion in diabetic hamsters." INT J MICRO			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (IN.CLS)
X	PATENT ABSTRACTS OF J vol. 016, no. 013 (C- 14. Januar 1992 & JP 03 232851 A (NI LTD), 16. Oktober 199 * Zusammenfassung *	0901), PPON FLOUR MILLS CO	1,8	
	Repherohened	Abschlußdatum der Recherche		Prilier
	DEN HAAG	21. Oktober 1998	LEH	ERTE C.F.M.
X von Y von ande A tech O nich	ATEGORIE DER GENANNTEN DOKUME! besonderer Bedeutung alle in befrachfet besonderer Bedeutung in Verbindung mit renr Veröffentlichung derseben Kategorie notogischer hitrangrund stechtfälsche Offenbarung obenflärstub.	NTE T : der Erfindung zugr E : Alteree Patentick nach dem Anmeld	runde legende T irrent, das jedoc edatum veröffen angeführtes Dol den angeführtes	heorien oder Grundsätze h erst am oder Bieht worden ist ument Dokument



EP 98 10 8560

GEBÜHRENPFLICHTIGE PATENTANSPRÜCHE
Die vorliegende europäische Patentanmeldung enthielt bei ihrer Einreichung mehr als zehn Patentansprüche.
Nur ein Teil der Anspruchagebühren wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vor- lagende europäische Rechercherbeitigt wurde für die artalen zahn zowie für jene Patentransprüche er stellt, für die Anspruchagebühren erhichtet wurden, nämlicht Patentransprüche:
Keine der Anspruchsgebühren wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die ersten zahn Patentiansprüche erstellt.
MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG
Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeidung nicht den Anforderungen an die Einkreitlichkeit der Erfindung und enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämlich:
Siehe Ergänzungsblatt B
Alls weiteren Recherchengebühren wurden Innerhalb der gesetzten Prist entrichtet. Der vorliegende auropäische Recherchenberörit wurde für alls Patentamsprüche erreielt.
Nur ein Teil der weiteren Recherchengebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vor- liegende europäische Recherchenbetart wurde für die Teile der Anmeidang ersteit, die sich auf Erfindungen beziehten, für die Facherchengebühren entrichtet worden eind, nämfoh Patentissspüche:
Keine der weiteren Recherchengebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die Teile der Anmedung erstellt, die sich auf die zuerst in den Palentransprüchen erwähnte Erfündung beziehen, Anmäche Palentransprüche: Ansprüche 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)



MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ERGÄNZUNGSBLATT B

Nummer der Anmeidung EP 98 10 8560

Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anfordenungen an die Einheitlichkeit der Ertindung und enthält mehrere Ertindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämilich:

1. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Flavonoidglykoside und/oder Glykoside der Anthocyanidine, wie definiert im Anspruch 1, in Zusammenhang mit der Therapie und Prophylaxe von Erkrankungen, welche eine Insulinresistenz aufweisen.

2. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Folia Theae von Camellia sinensis zu diesem Zwecken.

3. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Fructus Myrtilli von Vaccinium myrtillus zu diesem Zwecken.

4. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Fructus Castaneae von Castanea sativa zu diesem Zwecken.

5. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Catechu von Acacia catechu zu diesem Zwecken.

6. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Herba Agrimoniae von Agrimonia eupatoria zu diesem Zwecken.

7. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Herba Alchemillae von Alchemilla xanthochlora zu diesem Zwecken.

8. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Folia Castaneae von Castanea sativa zu diesem Zwecken.

9. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Herba Fragariae von Fragaria vesca zu diesem



MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ERGÄNZUNGSBLATT B

Nummer der Anmeidung EP 98 10 8560

Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforderungen an die Einheitlichkeit der Erfindung und enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämlich:

Zwecken.

10. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Cortec Hamamelidis von Hamamelis virginiana zu diesem Zwecken.

11. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Folia Juglandis von Juglans regia zu diesem Zwecken.

12. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Radix Rathanthiae von Krameria triandra zu diesem Zwecken.

13. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Radix tormentillae von Potentilla erecta zu diesem Zwecken.

14. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Herba Anserinae von Potentilla anserina zu diesem Zwecken.

15. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Kino von Pterocarpus marsupium zu diesem Zwecken.

16. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Gallae von Quercus infectoria zu diesem Zwecken.

17. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Cortex Quercus von quercus robur zu diesem Zwecken.

18. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)



MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ERGÄNZUNGSBLATT B

Nummer der Anmeldung EP 98 10 8560

Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeidung nicht der Anforderungen an die Einheitlichkeit der Erlindung und enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, Amilich:

> Verwendung von Folia Rubi von Rubus fructicosi zu diesem Zwecken

19. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Herba Sanguisorbae von Sanguisorba officinalis zu diesem Zwecken.

20. Ansprüche: 1 (Teilweise), 8 (Teilweise)

Verwendung von Gambir Catechu von Uncaria Gambir zu diesem Zwecken.

21. Ansprüche: 2. 3. 8 (Teilweise)

Verwendung von Mikroorganismen, wie definiert in den Ansprüche 2 und 3, zu diesem Zwecken.

22. Ansprüche: 4, 8 (Teilweise)

Verwendung von Nahrungsmittel und/oder Enzyme, wie definiert in Anspruch 4, zu diesem Zwecken.

23. Ansprüche: 5. 8 (Teilweise)

Verwendung von HMG-CoA-Reduktase-Hemmer, wie definiert in Anspruch 5, zu diesem Zwecken.

24. Ansprüche: 6, 8 (Teilweise)

Verwendung von Yohimbin zu diesem Zwecken.

25. Ansprüche: 6, 8 (Teilweise)

Verwendung einer "Schrotschuss-Strategie" wie definiert in Aspruch 7 (In sofern nicht begriffen in Erfindungen 1-25), zu diesem Zwecken.

26. Ansprüche: 9, 10

Verwendung von Messungen wie definiert in den Asprüche 9 und 10.